1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2005-132761

(43) Date of publication of application: 26.05.2005

(51)Int.CI.

CU1D4U3/U4						
A61K	31/502					
A61K	45/00					
A61P	1/04					
A61P	1/16					
A61P	3/10					
A61P	9/10					
A61P	13/12					
A61P	17/00					
A61P	19/02					
A61P	27/14					
A61P	29/00					
A61P	31/12					
A61P	31/18					
A61P	35/00					
A61P	35/02					
A61P	35/04					
A61P	37/02					
A61P	37/06					
A61P	37/08					
A61P	43/00					

CO7DAO3 /04

(21)Application number: 2003-369598 (71)Applicant: ONO PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing: 29.10.2003 (72)Inventor: SHIBAYAMA SHIRO

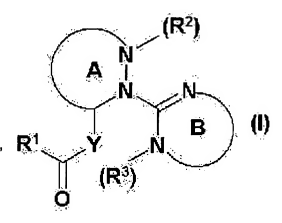
HABASHITA HIROSHI

(54) NITROGEN-CONTAINING HETEROCYCLIC COMPOUND AND IT USE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a compound having CXCR3 antagonism.

SOLUTION: The compound is represented by general formula (I), its salt, its solvate or its prodrug. Since the compound represented by general formula (I) has CXCR3 antagonism, the compound is useful for preventing/treating inflammations and allergic diseases [e.g. systemic inflammatory response syndrome (SIRS), anaphylaxis, anaphylaxis-like reaction, allergic angiitis, hepatitis, nephritis, nephropathy, pancreatitis, rhinitis,



Searching PAJ Page 2 of 2

arthritis, inflammatory eye disease, inflammatory intestinal disease, cerebral and cardiovascular disease, respiratory disease, dermatosis, autoimmune disease, having, etc.], metabolic and endocrine disease [e.g. diabetes, etc.], cancer disease [e.g. malignant neoplasma, etc.], infectious disease and disease following infection [e.g. viral disease, AIDS, dementia, etc.], etc.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2005-132761 (P2005-132761A)

(43) 公開日 平成17年5月26日 (2005.5.26)

(51) Int.C1.7	F 1	テーマコード (参考)
CO7D 403/04	CO7D 403/04	4CO63
A 6 1 K 31/502	A 6 1 K 31/502	2 4CO84
A61K 45/00	A 6 1 K 45/00	4CO86
A61P 1/04	A 6 1 P 1/04	
A61P 1/16	A 6 1 P 1/16	
	審査請求 未請求 請	球項の数 17 O L (全 35 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号 (22) 出願日	特願2003-369598 (P2003-369598) 平成15年10月29日 (2003.10.29) (71) 出版 (72) 発師	小野薬品工業株式会社 大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号
		工業株式会社

(72) 発明者 巾下 広

大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号

小野薬品工業株式会社

Fターム(参考) 4C063 AA01 BB02 CC25 CC28 EE01

最終頁に続く

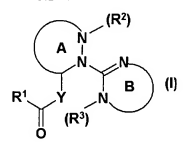
(54) 【発明の名称】含窒素複素環化合物およびその用途

(57)【要約】

【課題】 CXCR3拮抗作用を有する化合物を提供すること。

【解決手段】 一般式(1)

【化1】



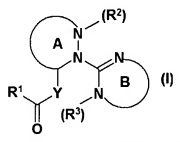
(式中、すべての記号は明細書に記載の通り。)で示される化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグ。一般式(I)で示される本発明化合物は、CXCR3 拮抗作用を有するので、炎症・アレルギー性疾患[例えば、全身性炎症反応症候群(SIRS)、アナフィラキシーあるいはアナフィラキシー様反応、アレルギー性血管炎、肝炎、腎炎、腎症、膵炎、鼻炎、関節炎、炎症性眼疾患、炎症性腸疾患、脳・循環器系疾患、呼吸器系疾患、皮膚疾患、自己免疫性疾患、移植臓器拒絶反応等]、代謝・内分泌系疾患[例えば、糖尿病等]、癌疾患[例えば、悪性新生物等]、感染症または感染に伴う疾患[例えば、ウィルス性疾患、エイズ痴呆症等]等の疾患の予防および/または治療に有用

【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式(I)

【化1】



(式中、環Aはさらに窒素原子、酸素原子、硫黄原子を含んでいてもよく、置換基を有していてもよい単環式複素環または二環式縮合複素環を、環Bはさらに窒素原子、酸素原子、硫黄原子を含んでいてもよく、置換基を有していてもよい複素環基を、Yは結合手または主鎖の原子数1-3のスペーサーを、 R^1 は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環を、(R^2)または(R^3)はそれぞれ独立して水素原子、または任意の置換基を表わす。ただし、(R^2)または(R^3)が結合している窒素原子が不飽和結合を表わす場合、(R^2)または(R^3)は無存在を意味する。)で示される化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグ。

【請求項2】

一般式(I)が

【化2】



【化3】

は一重結合または二重結合を表わす。その他の記号は請求項1と同じ意味を表わす。)である請求項1記載の化合物。

【請求項3】

環A1 がベンゼン環である請求項2記載の化合物。

【請求項4】

環Bが5または6員の単環式複素環である請求項1記載の化合物。

【請求項5】

Yがメチレンである請求項1記載の化合物。

【請求項6】

R1 がベンゼン環である請求項1の化合物。

【請求項7】

請求項1記載の化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグを含有してなる医薬組成物。

【請求項8】

ケモカイン受容体拮抗剤である請求項6記載の医薬組成物。

【請求項9】

ケモカイン受容体がCXCR3である請求項7記載の医薬組成物。

【請求項10】

CXCR3介在性疾患の予防および/または治療剤である請求項8記載の医薬組成物。

【請求項11】

炎症・アレルギー性疾患の予防および/または治療剤である請求項9記載の医薬組成物。

【請求項12】

自己免疫疾患の予防および/または治療剤である請求項10記載の医薬組成物。

【請求項13】

請求項1記載の化合物と、非ステロイド系抗炎症薬、疾患修飾性抗リウマチ薬、ステロイド薬、免疫抑制薬、消炎酵素薬、軟骨保護薬、T細胞阻害薬、TNFα阻害薬、プロスタグランジン合成酵素阻害薬、IL-6阻害薬、インターフェロンγ作動薬、IL-1阻害薬、プロスタグランジン類、ホスホジエステラーゼ阻害薬、メタロプロテイナーゼ阻害薬およびケモカイン受容体拮抗薬の同種または異種の薬から選択される1種または2種以上とを組み合わせてなる医薬。

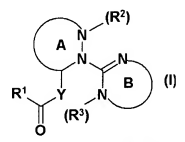
【請求項14】

自己免疫疾患予防および/または治療剤である請求項13記載の医薬。

【請求項15】

一般式(I)

【化4】



(式中、すべての記号は請求項1と同じ意味を表わす。)で示される化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、哺乳動物におけるCXCR3を拮抗する方法。

【請求項16】

一般式(I)

【化5】

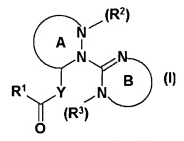
$$\begin{array}{c|c}
 & (R^2) \\
 & (R^2) \\
 & (R^3) \\
 & (R^3)
\end{array}$$

(式中、すべての記号は請求項1と同じ意味を表わす。)で示される化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、哺乳動物におけるCXCR3介在性疾患の予防および/または治療方法。

【請求項17】

CXCR3拮抗剤を製造するための、一般式(I)

【化6】



(式中、すべての記号は請求項1と同じ意味を表わす。)で示される化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグの使用。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、医薬品として有用な含窒素複素環化合物およびその用途に関する。

【背景技術】

[0002]

ケモカインは、内因性の白血球走化性、活性化作用を有し、ヘパリン結合性の強い塩基 性蛋白質として知られている。現在では、ケモカインは炎症、免疫反応時の特異的白血球 の浸潤を制御するのみならず、発生、生理的条件下でのリンパ球のホーミング、血球前駆 細胞や体細胞の移動にも関わると考えられている。

[0003]

血球細胞は種々のサイトカインによってその分化、増殖および細胞死が制御されている。生体内において炎症は局所的にみられ、リンパ球の分化、成熟などはある特定の部位で行なわれている。すなわち、必要とされる種々の細胞がある特定の部位に移動、集積して、一連の炎症や免疫反応が起こる。従って、細胞の分化、増殖や死に加えて、細胞の移動も免疫系にとって必要不可欠な現象である。

[0004]

ケモカインは、Gタンパク質共役型7回膜貫通型受容体に属する特異的細胞表面レセプターに結合する。これは、「ケモカイン受容体」と称される。ケモカインは、ケモカイン受容体と結合することにより、会合した複合Gタンパク質を通じて細胞内シグナルを活性化する。その結果、例えば、細胞形状における変化、細胞内遊離カルシウムイオンの濃度の一過性の上昇、顆粒球開口分泌、インテグリン上方制御、生体活性脂質(例えば、ロイコトリエン)の産生、およびロイコトリエン活性化に関連する呼吸器系障害のような様々な細胞、組織または器官の機能変化をもたらす。ケモカイン受容体(例えば、CCR1、CCR2、CCR2A、CCR2B、CCR3、CCR4、CCR5、CCR6、CCR7、CCR8、CCR9、CXCR1、CXCR2、CXCR3、CXCR4、CXCR5、CX3、CXCR4、CXCR5、CX3、CXCR4、CXCR5、CX3、CXCR4、CXCR5、CX3、CXCR4、CXCR5、CX3、CXCR4、CXCR5、CX3、CXCR4、CXCR5、CX3、CXCR4、CXCR5、CX3、CXCR1、CXCR1等)は、炎症性および免疫調節系の障害および疾患(喘息およびアレルギー性疾患、ならびに自己免疫疾患(例えば、慢性関節リウマチおよびアテローム性動脈硬化))の重要なメディエーターとして関連づけられている。

[0005]

ケモカイン受容体の一種であるCXCR3は、IFN-rにより誘導される3種のケモカイン、IP-10、Mig、I-TACの共有レセプターである。そのうち、IP-10はT細胞が浸潤するような種々の炎症の場において大量に発現している。また、CXCR3は、T細胞(特にTh1細胞)、B細胞、NK細胞などに発現している。T細胞は、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、アテローム性動脈硬化症またはI型糖尿病のような自己免疫疾患に関与している。また、乾癬のような免疫性炎症性疾患においてもT細胞の浸潤が起こる。さらに気管支喘息のようなアレルギー性疾患や移植臓器の拒絶反応にもT細胞が関与している。すなわち、CXCR3を介したT細胞の遊走を阻害すれば、T細胞の集積を抑制することができるため、CXCR3拮抗剤は、例えば上記の疾患に有効である

。また、腫瘍、とくに悪性腫瘍におけるB細胞にCXCR3が発現することが報告されている。そのため、CXCR3拮抗剤は、癌の免疫治療、特に癌転移抑制に有効である。 【0006】

以上のことから、CXCR3拮抗作用を有する化合物は、炎症・アレルギー性疾患[例えば、全身性炎症反応症候群(SIRS)、アナフィラキシーあるいはアナフィラキシー様反応、アレルギー性血管炎、肝炎、腎炎、腎症、膵炎、鼻炎、関節炎、炎症性眼疾患(例えば、結膜炎等)、炎症性腸疾患(例えば、潰瘍性大腸炎、クローン病、好酸球性胃腸症等)、脳・循環器系疾患(例えば、動脈硬化症、血栓症、虚血/再還流障害、再狭窄、梗塞等)、呼吸器系疾患(例えば、急性呼吸窮迫症候群(ARDS)、喘息、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症等)、皮膚疾患(例えば、皮膚炎(例えば、アトピー性皮膚炎、乾癬、接触皮膚炎、湿疹、蕁麻疹、掻痒症等)等)、自己免疫性疾患(例えば、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデス、I型糖尿病、糸球体腎炎、シェーグレン症候群等)、移植臓器拒絶反応等]、代謝・内分泌系疾患[例えば、糖尿病等]、癌疾患[例えば、悪性新生物(例えば、白血病、固形癌および癌転移等)等]、感染症または感染に伴う疾患[例えば、ウィルス性疾患(例えば、後天性免疫不全症候群、SARS等)、エイズ痴呆症等]等に対する予防および/または治療剤としての利用が挙げられる。

[0007]

現在までにCXCR3拮抗作用を有する低分子化合物として幾つかの化合物が報告されている(特許文献1~3参照)。

[0008]

【特許文献1】国際公開第02/085862号パンフレット

【特許文献2】国際公開第02/083143号パンフレット

【特許文献3】国際公開第01/16114号パンフレット

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0009]

免疫疾患や炎症性疾患等の予防および/または治療剤は医薬品として有用であり、安全なCXCR3拮抗剤の開発が切望されている。

【課題を解決するための手段】

[0010]

本発明者らは、CXCR3拮抗作用を有する化合物を見出すべく、鋭意研究した結果、一般式(I)で示される化合物が、ケモカイン拮抗作用、なかでも優れたCXCR3拮抗作用を有することを見い出し、本発明を完成した。

[0011]

すなわち本発明は、

1. 一般式(I)

[0012]

【化1】

[0013]

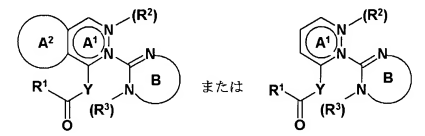
(式中、環Aはさらに窒素原子、酸素原子、硫黄原子を含んでいてもよく、置換基を有していてもよい単環式複素環または二環式縮合複素環を、環Bはさらに窒素原子、酸素原子

、硫黄原子を含んでいてもよく、置換基を有していてもよい複素環基を、Yは結合手または主鎖の原子数1-3のスペーサーを、 R^1 は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環を、 (R^2) または (R^3) はそれぞれ独立して水素原子、または任意の置換基を表わす。ただし、 (R^2) または (R^3) が結合している窒素原子が不飽和結合を表わす場合、 (R^2) または (R^3) は無存在を意味する。)で示される化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグ、

2. 一般式(I)が

[0014]

【化2】



[0015]

(式中、環A¹ は置換基を有していてもよいジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジンまたはパーヒドロピリダジンを、環A² は置換基を有していてもよい単環式環状基を表わし、

[0016]

【化3】

[0017]

は一重結合または二重結合を表わす。その他の記号は前記1と同じ意味を表わす。)である前記1記載の化合物、

- 3. 環A¹ がベンゼン環である前記2記載の化合物、
- 4. 環Bが5または6員の単環式複素環である前記1記載の化合物、
- 5. Yがメチレンである前記1記載の化合物、
- 6. R¹ がベンゼン環である前記1の化合物、
- 7. 前記1記載の化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグを含有してなる医薬組成物。
- 8. ケモカイン受容体拮抗剤である前記6記載の医薬組成物、
- 9. ケモカイン受容体がCXCR3である前記7記載の医薬組成物、
- 10. CXCR3介在性疾患の予防および/または治療剤である前記8記載の医薬組成物、
- 11. 炎症・アレルギー性疾患の予防および/または治療剤である前記9記載の医薬組成物、
- 12. 自己免疫疾患の予防および/または治療剤である前記10記載の医薬組成物、
- 13. 前記1記載の化合物と、非ステロイド系抗炎症薬、疾患修飾性抗リウマチ薬、ステロイド薬、免疫抑制薬、消炎酵素薬、軟骨保護薬、T細胞阻害薬、TNFα阻害薬、プロスタグランジン合成酵素阻害薬、IL-6阻害薬、インターフェロンγ作動薬、IL-1阻害薬、プロスタグランジン類、ホスホジエステラーゼ阻害薬、メタロプロテイナーゼ阻害薬およびケモカイン受容体拮抗薬の同種または異種の薬から選択される1種または2種以上とを組み合わせてなる医薬、
- 14. 自己免疫疾患予防および/または治療剤である前記13記載の医薬、
- 15. 一般式(I)

[0018]

【化4】

[0019]

(式中、すべての記号は前記1と同じ意味を表わす。)で示される化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、哺乳動物におけるCXCR3を拮抗する方法、

16. 一般式(I)

[0020]

【化5】

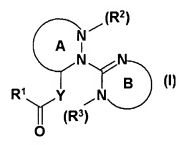
[0021]

(式中、すべての記号は前記1と同じ意味を表わす。)で示される化合物、その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、哺乳動物におけるCXCR3介在性疾患の予防および/または治療方法、

17. CXCR3拮抗剤を製造するための、一般式(I)

[0022]

【化6】



[0023]

(式中、すべての記号は前記1と同じ意味を表わす。)で示される化合物、その塩または その溶媒和物、またはそのプロドラッグの使用に関する。

[0024]

環Aで示される「単環式複素環」とは、一般式(I)の環Aにおいて表示されている窒素原子以外に、窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~3個のヘテロ原子を含んでいてもよい単環式の環をいう。

【0025】

環Aで示される「縮合複素環」とは、一般式(I)の環Aにおいて表示されている窒素原子以外に、窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~6個のヘテロ原子を含んでいてもよい、二つの環が一つの辺を共有した環をいう。

[0026]

環Aは構造上可能な位置において二重結合をとりうる。

[0027]

環Aとして好ましくは、

[0028]

【化7】



[0029]

(式中、環A1 は置換基を有していてもよいジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジンまたはパーヒドロピリダジンを、環A2 は置換基を有していてもよい単環式環状基を表わし、

[0030]

【化8】

[0031]

は一重結合または二重結合を表わす。)が挙げられる。ここで、環A2で示される「単環 式環状基」とは、例えば、3-8員単環式炭素環または3-8員単環式複素環等が挙げら れる。「単環式炭素環」としては、「不飽和単環式環状炭化水素」または「飽和単環式環 状炭化水素」が挙げられる。「飽和単環式環状炭化水素」としては、例えば、シクロプロ パン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタ ン等のシクロアルカン等が挙げられる。「不飽和単環式環状炭化水素」としては、例えば シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテン、シクロペンタジエ ン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、シクロオクタジエン等のシクロアルケン 、例えばベンゼン等の芳香族炭化水素等が挙げられる。環A2 で示される「3-8員単環 式複素環」としては例えば、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピ ラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアジン、フラン、チオフ ェン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フラザン、オキ サジアゾール、チアジアゾール環等の芳香族単環式複素環、例えば、アゼピン、ジアゼピ ン、ピラン、オキセピン、チオピラン、チエピン、オキサジン、オキサジアジン、オキサ ゼピン、オキサジアゼピン、チアジン、チアジアジン、チアゼピン、チアジアゼピン、ピ ロリン、イミダゾリン、トリアゾリン、テトラゾリン、ピラゾリン、ジヒドロピリジン、 テトラヒドロピリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ジヒドロピリミジン 、テトラヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、テトラヒド ロトリアジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラ ヒドロジアゼピン、ジヒドロフラン、ジヒドロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒド ロオキセピン、ジヒドロチオフェン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒ ドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、ジヒドロイソオキサゾール、ジヒドロチアゾール 、ジヒドロイソチアゾール、ジヒドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、ジヒドロオ キサジン、ジヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン 、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール 、ジヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼ ピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン環等の非芳香族不飽和複素 環等が挙げられる。また、「3-8員飽和単環式複素環」としては、例えばアジリジン、 アゼチジン、ピロリジン、イミダゾリジン、トリアゾリジン、テトラゾリジン、ピラゾリ ジン、ピペリジン、ピペラジン、パーヒドロピリミジン、パーヒドロピリダジン、パーヒ ドロアゼピン、パーヒドロジアゼピン、パーヒドロアゾシン、オキシラン、オキセタン、 テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、パーヒドロオキセピン、チイラン、チエタン

、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロチオピラン、パーヒドロチエピン、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、テトラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリジン)、テトラヒドロチアゾール(イソチアゾリジン)、テトラヒドロフラザン、テトラヒドロオキサジアゾール(オキサジアゾリジン)、テトラヒドロフラザン、テトラヒドロオキサジアゾール(オキサジアゾリジン)、パーヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロチアジアゾール(チアジアゾリジン)、テトラヒドロチアジン、アトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、パーヒドロチアジン、パーヒドロチアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチアンジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、ジチアン環等が挙げられる。

[0032]

環Aとして好ましくは、例えばトリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリダジン、ジアゼピン、オキサジアジン、チアジアジン、インダゾール、ベンゾジアゼピン、トリアゾリン、テトラリン、ピラゾリン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、シヒドロオキサジアゾール、ジヒドロオキサジアゼピン、シヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、デトラヒドロチアジアゼピン、ジヒドロインダゾール、デトラヒドロクラジン、テトラヒドロフタラジン、ヘキサヒドロフタラジン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリダジン、テトラゾリジン、ピラゾリジン、パーヒドロピリダジン、パーヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロチアジアゾール、テトラヒドロオキサジアジン、パーヒドロオキサジアゼピン、アトラヒドロインダゾール、アトラヒドロチアジアジン、パーヒドロチアジアゼピン、パーヒドロインダゾール、パーヒドロフタラジン、パーヒドロシンノリン、パーヒドロベンゾイミダゾール環等が挙げられる。

[0033]

環Aは任意の置換基を有していてもよい。任意の置換基は置換可能な位置に1~5個、好ましくは1~3個置換していてもよく、置換基の数が2以上の場合、それぞれの置換基は同一または異なっていてもよい。

環Aの置換基としては、例えば、(1)置換基を有していてもよい炭化水素基、(2)置換基を有していてもよい複素環基、(3)保護基を有していてもよいアミノ基、(4)例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル等のC1-4アルキルスルホニル基、(5)フェニルスルホニル基、(6)例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子、(7)カルボキシル基、(8)シアノ基、(9)ニトロ基、(10)オキソ基、(11)チオキソ基、(12)保護基を有していてもよい水酸基、(13)保護基を有していてもよい水水でである。(14)置換基を有していてもよいカルバモイル基、(15)置換基を有していてもよいスルファモイル基、(16)アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等のC1-6アルコキシカルボニル基等)、(17)スルホ基(-SO₃ H)、(18)スルフィノ基、(19)ホスホノ基、(20)アミジノ基、(21)イミノ基、(22)-B(〇H)2基、(23)例えば、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル等のC1-6アシル基等が挙げられる。

[0034]

環Aの置換基としての「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、例えば直鎖状または分枝状の脂肪族炭化水素基、環状炭化水素基、例えばベンジル、フェニルエチル等のC7-16アラルキル基、例えばシクロヘキシルメチル、シクロヘキシルエチル、シクロヘキシルプロピル、1-メチル-1-シクロヘキシルメチル等の(C3-8シクロアルキル)-(C1-4アルキル)基等が挙げられる。「直鎖状または分枝状の脂肪族炭化水素基」としては、例えば「C1-8の脂肪族炭化水素基」等が挙げられ、「C1-8の脂肪族炭化水素基」としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル

、オクチル基等のC1-8アルキル基、例えばビニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニ ル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル、ブタジエニル、ペンタジエニル、ヘキサジエ ニル、ヘプタジエニル、オクタジエニル、ヘキサトリエニル、ヘプタトリエニル、オクタ トリエニル基等のC2-8アルケニル基、例えばエチニル、プロピニル、ブチニル、ペン チニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニル、ブタジイニル、ペンタジイニル、ヘキサ ジイニル、ヘプタジイニル、オクタジイニル、ヘキサトリイニル、ヘプタトリイニル、オ クタトリイニル基等のC2-8アルキニル基等が挙げられる。「環状炭化水素」としては 、「不飽和環状炭化水素」または「飽和環状炭化水素」が挙げられる。「飽和環状炭化水 素」としては、例えば、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサ ン、シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロノナン、シクロデカン、シクロウンデカン 、シクロドデカン、シクロトリドデカン、シクロテトラデカン、シクロペンタデカン等の シクロアルカン、さらに、例えばパーヒドロペンタレン、パーヒドロアズレン、パーヒド ロインデン、パーヒドロナフタレン、パーヒドロヘプタレン、スピロ[4.4]ノナン、 スピロ[4.5] デカン、スピロ[5.5] ウンデカン、ビシクロ[2.2.1] ヘプタ ン、ビシクロ[3.1.1] ヘプタン、ビシクロ[2.2.2] オクタン、アダマンタン 、ノルアダマンタン等の「3-15員飽和環状炭化水素」等が挙げられる。「不飽和環状 炭化水素」としては、例えばシクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロ オクテン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、シクロオク タジエン等のシクロアルケン、例えばベンゼン、アズレン、ナフタレン、フェナントレン 、アントラセン等の芳香族炭化水素、さらに、例えばペンタレン、インデン、インダン、 ジヒドロナフタレン、テトラヒドロナフタレン、ヘプタレン、ピフェニレン、asーイン ダセン、s-インダセン、アセナフテン、アセナフチレン、フルオレン、フェナレン、ビ シクロ[2.2.1] ヘプター2ーエン、ビシクロ[3.1.1] ヘプター2ーエン、ビ シクロ [2.2.2] オクター2-エン等の「3-15員不飽和環状炭化水素」等が挙げ Sha.

[0035]

環Aの置換基としての「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」と しては、(1)置換基(例えば、アミノ基、スルホ基、ハロゲン原子、カルボキシル基、 シアノ基、ニトロ基、オキソ基、チオキソ基、水酸基、メトキシ基、トリフルオロメチル 基、トリフルオロメトキシ基等)を有していてもよい炭化水素基(ここで、この「炭化水 素基」は、前記の「炭化水素基」と同じ意味を表わす。)、(2)置換基(例えば、炭化 水素基、アミノ基、スルホ基、ハロゲン原子、カルボキシル基、シアノ基、ニトロ基、オ キソ基、チオキソ基、水酸基、メトキシ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキ シ基、アセチル基等)を有していてもよい複素環基、(3)アミノ基、(4)例えばアセ チルアミノ、プロピオニルアミノ等のC1-6アシルアミノ、(5)例えばメチルアミノ 、エチルアミノ、nープロピルアミノ、イソプロピルアミノ、nーブチルアミノ、ジメチ ルアミノ、ジエチルアミノ、シクロヘキシルアミノ、1-カルバモイル-2-シクロヘキ シルエチルアミノ、N-ブチルーN-シクロヘキシルメチルアミノ、フェニルアミノ等の 炭化水素基で置換された第1または第2アミノ基(ここで、この「炭化水素基」は、前記 の「炭化水素基」と同じ意味を表わし、オキソ、アミノ、カルバモイル等で置換されてい てもよい。)、(6)例えばメチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ等C1-4アルキルスルホニルアミノ基、(7)フェニルスルホニルアミノ基、(8)例えばメチ ルスルホニル、エチルスルホニル等のC1-4アルキルスルホニル基、(9)フェニルス ルホニル基、(10)ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、(11)カルボキシル基、(12)シアノ基、(13)ニトロ基、(14)オキソ基、(15) チオキソ基、(16)水酸基、(17)例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプ ロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、sーブトキシ、tーブトキシ、シクロヘキシルメチ ルオキシ、ベンジルオキシ等のC1-8アルコキシ基、(18)例えばシクロヘキシルオ キシ等のC3-8シクロアルコキシ基、(19)例えばハロゲン原子等で置換されていて もよいフェノキシ基、(20)メルカプト基、(21)例えばメチルチオ、エチルチオ、

n-プロピルチオ、イソプロピルチオ基、n-ブチルチオ、t-ブチルチオ等のC1-4 アルキルチオ基、(22)フェニルチオ基、(23)カルバモイル基、(24)N-ブチ ルアミノカルボニル、Nーシクロヘキシルメチルアミノカルボニル、NープチルーNーシ クロヘキシルメチルアミノカルボニル、Nーシクロヘキシルアミノカルボニル、フェニル アミノカルボニル等のC1-8炭化水素基で置換されたアミノカルボニル基(ここで、こ の「炭化水素基」は、前記の「炭化水素基」と同じ意味を表わす。)、(25)スルファ モイル基、(26)例えばメチルアミノスルホニル等の炭化水素基で置換されたアミノス ルホニル基(ここで、この「炭化水素基」は、前記の「炭化水素基」と同じ意味を表わす 。)、(27)例えばジメチルアミノエチルアミノスルホニル、ジメチルアミノプロピル アミノスルホニル等のアミノ基で置換された炭化水素基によって置換されたアミノスルホ ニル基(ここで、この「炭化水素基」は、前記の「炭化水素基」と同じ意味を表わす。) 、(28)例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカル ボニル等のC1-6アルコキシカルボニル基、(29)スルホ基(-SO₃H)、(30)スルフィノ基、(31)ホスホノ基、(32)アミジノ基、(33)イミノ基、(34 $)-B(OH)_2$ 基、(35)例えばメチルスルフィニル、エチルスルフィニル等のC1-4アルキルスルフィニル、(36)例えば、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチ リル等のC1-6アシル基、(37)ベンゾイル、(38)ヒドロキシイミノ基、(39))例えばメチルオキシイミノ、エチルオキシイミノ等のアルキルオキシイミノ基等が挙げ られる。「置換基を有していてもよい炭化水索基」は、前記(1)から(39)から選ば れた1ないし5個の置換基を有していてもよく、置換基の数が2以上の場合、それぞれの 置換基は同一または異なっていてもよい。

[0036]

環Aの置換基としての「置換基を有していてもよい複素環」における「複素環」とは、 窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~7個のヘテロ原子を含んでいてもよい単 環、二環または三環式複素環を表わす。「複素環」としては、例えば「3-15員不飽和 単環、二環または三環式複素環」、「3-15員飽和単環、二環または三環式複素環」等 が挙げられる。

[0037]

「3-15員不飽和単環、二環または三環式複素環」としては例えば、ピロール、イミ ダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン 、ピリダジン、トリアジン、フラン、チオフェン、オキサゾール、イソオキサゾール、チ アゾール、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、チアジアゾール環等の芳香族 単環式複素環、例えば、インドール、イソインドール、ベンゾフラン、イソベンゾフラン 、ベンゾチオフェン、イソベンゾチオフェン、インダゾール、キノリン、イソキノリン、 プリン、フタラジン、プテリジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリ ン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、ベンゾフラザン、ベ **ンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、βーカルボリン、アクリジン** 、フェナジン、ジベンゾフラン、ジベンゾチオフェン、フェナントリジン、フェナントロ リン、ペリミジン環等の芳香族縮合複素環、例えば、アゼピン、ジアゼピン、ピラン、オ キセピン、チオピラン、チエピン、オキサジン、オキサジアジン、オキサゼピン、オキサ ジアゼピン、チアジン、チアジアジン、チアゼピン、チアジアゼピン、インドリジン、ジ チアナフタレン、キノリジン、クロメン、ベンゾオキセピン、ベンゾオキサゼピン、ベン ゾオキサジアゼピン、ベンゾチエピン、ベンゾチアゼピン、ベンゾチアジアゼピン、ベン ゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、キサンテン、フェノチアジン、フェノキサジン、フェノ キサチイン、チアンスレン、ピロリン、イミダゾリン、トリアゾリン、テトラゾリン、ピ ラゾリン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロ ピラジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラ ヒドロピリダジン、テトラヒドロトリアジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン 、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、ジヒドロフラン、ジヒドロピラン、ジ ヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、ジヒドロチオフェン、ジヒドロチオピラン

、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、ジヒドロイソオキ サゾール、ジヒドロチアゾール、ジヒドロイソチアゾール、ジヒドロフラザン、ジヒドロ オキサジアゾール、ジヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピ ン、テトラヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼ ピン、ジヒドロチアジアゾール、ジヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、ジヒドロチ アゼピン、テトラヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼ ピン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン 、ジヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダゾール、 ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキ ノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラ ヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、ジヒドロキナ ゾリン、テトラヒドロキナゾリン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、ベン ゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジヒドロベンゾチアジン、ピラジノモルホ リン、ジヒドロベンゾオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダ ゾール、ジヒドロベンゾアゼピン、テトラヒドロベンゾアゼピン、ジヒドロベンゾジアゼ ピン、テトラヒドロベンゾジアゼピン、ベンゾジオキセパン、ジヒドロベンゾオキサゼピ ン、テトラヒドロベンゾオキサゼピン、ジヒドロカルバゾール、テトラヒドロカルバゾー ν 、ジヒドロー β ーカルボリン、テトラヒドロー β ーカルボリン、ジヒドロアクリジン、 テトラヒドロアクリジン、ジヒドロジベンゾフラン、ジヒドロジベンゾチオフェン、テト ラヒドロジベンゾフラン、テトラヒドロジベンゾチオフェン、ジオキサインダン、ベンゾ ジオキサン、クロマン、ベンゾジチオラン、ベンゾジチアン、6,7,8,9-テトラヒ ドロー5Hーピリド [4', 3':4, 5] ピロロ [2, 3-b] ピリジン、2, 3, 4 , 5-テトラヒドロ-1H-ピリド [4, 3-b] インドール、6, 7, 8, 9-テトラ ヒドロー5Hーピリド [3', 4':4, 5] ピロロ [2, 3-b] ピリジン環等の非芳 香族不飽和複素環等が挙げられる。また、「3-15員飽和単環、二環または三環式複素 環」としては、例えばアジリジン、アゼチジン、ピロリジン、イミダゾリジン、トリアゾ リジン、テトラゾリジン、ピラゾリジン、ピペリジン、ピペラジン、パーヒドロピリミジ ン、パーヒドロピリダジン、パーヒドロアゼピン、パーヒドロジアゼピン、パーヒドロア ゾシン、オキシラン、オキセタン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、パーヒド ロオキセピン、チイラン、チエタン、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロチオピラン 、パーヒドロチエピン、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、テトラヒドロイ ソオキサゾール (イソオキサゾリジン)、テトラヒドロチアゾール (チアゾリジン)、テ トラヒドロイソチアゾール(イソチアゾリジン)、テトラヒドロフラザン、テトラヒドロ オキサジアゾール(オキサジアゾリジン)、テトラヒドロオキサジン、テトラヒドロオキ サジアジン、パーヒドロオキサゼピン、パーヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロチア ジアゾール(チアジアゾリジン)、テトラヒドロチアジン、テトラヒドロチアジアジン、 パーヒドロチアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキ サチアン、パーヒドロベンゾフラン、パーヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロベンゾチ オフェン、パーヒドロイソベンゾチオフェン、パーヒドロインダゾール、パーヒドロキノ リン、パーヒドロイソキノリン、パーヒドロフタラジン、パーヒドロナフチリジン、パー ヒドロキノキサリン、パーヒドロキナゾリン、パーヒドロシンノリン、パーヒドロベンゾ オキサゾール、パーヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、パーヒド ロカルバゾール、パーヒドローβーカルボリン、パーヒドロアクリジン、パーヒドロジベ ンゾフラン、パーヒドロジベンゾチオフェン、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、 ジチアン環等が挙げられる。

[0038]

環Aの置換基としての「置換基を有していてもよい複素環」における「置換基」としては、例えば、炭化水素基(ここで、この「炭化水素基」は、前記の「炭化水素基」と同じ意味を表わす。)、アミノ基、スルホ基、ハロゲン原子、カルボキシル基、シアノ基、ニトロ基、オキソ基、チオキソ基、水酸基、メトキシ基、トリフルオロメチル基、トリフル

オロメトキシ基、アセチル基等が挙げられる。「置換基を有していてもよい複素環」は、前記から選ばれた1~5個の置換基を有していてもよく、置換基の数が2以上の場合、それぞれの置換基は同一または異なっていてもよい。

[0039]

環Aの置換基としての「保護基を有していてもよいアミノ基」における「保護基」としては、例えば、置換基を有していてもよい炭化水素基、スルホ基、置換基を有していてもよい炭化水素基と結合したスルホニル基等が挙げられる。ここでの「置換基を有していてもよい炭化水素基」は前記環Aの置換基としての「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同じ意味を表わす。

[0040]

環Aの置換基としての「保護基を有していてもよい水酸基」または「保護基を有していてもよいメルカプト基」における「保護基」としては、例えば、置換基を有していてもよい炭化水素基等が挙げられる。ここでの「置換基を有していてもよい炭化水素基」は前記環Aの置換基としての「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同じ意味を表わす。

【0041】

環Aの置換基としての「置換基を有していてもよいカルバモイル基」または「置換基を有していてもよいスルファモイル基」における「置換基」としては、例えば、置換基を有していてもよい炭化水素基等が挙げられる。ここでの「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同じ意味素基」は前記環Aの置換基としての「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同じ意味を表わす。

[0042]

環 A^1 または環 A^2 は置換可能な位置に $1\sim5$ 個、好ましくは $1\sim3$ 個置換基を有していてもよく、置換基の数が2以上の場合、それぞれの置換基は同一または異なっていてもよい。

【0043】

環Bで示される「複素環基」とは、一般式(I)の環Bにおいて表示されている窒素原子以外に、窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~6個のヘテロ原子を含んでいてもよい環をいう。

【0044】

環Bで示される「複素環基」としては、例えばイミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピリミジン、ジアゼピン、オキサジアゾール、オキサジアジン、オキサジアゼピン、オキサジアゼピン、オキサジアゼピン、キアジアゾール、チアジアジン、チアジアゼピン、プリン、プテリジン、キナゾリン、ベンゾイミダゾール、ベンゾオキサジアゼピン、ベンゾチアジアゼピン、ベンゾジアゼピン、イミダゾリン、トリアゾリン、テトラゾリン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロピリミジン、ジヒドロオキサジアゼピン、デトラヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、デトラヒドロインゾイミダゾール、テトラヒドロベンゾイミダゾール、テトラヒドロベンゾイミダゾール、テトラヒドロベンゾイミダゾール、デトラヒドロベンゾイミダゾール、デトラヒドロベンゾ

【0045】

環Bは任意の置換基を有していてもよい。任意の置換基は置換可能な位置に1~5個、好ましくは1~3個置換していてもよく、置換基の数が2以上の場合、それぞれの置換基は同一または異なっていてもよい。環Bの置換基としては、前記環Aの「置換基」と同様の置換基が挙げられる。

[0046]

環Bとして好ましくは5または6員の単環式複素環が挙げられる。例えば、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピリミジン、オキサジアゾール、オキサジアジン、チアジアゾール、チアジアジン、イミダゾリン、トリアゾリン、テトラゾリンジヒドロピリ

ミジン、テトラヒドロピリミジン、ジヒドロオキサジアゾール、ジヒドロオキサジアジン、ジヒドロチアジアゾール、ジヒドロチアジアジン環等が挙げられる。

[0047]

さらに環Bとして好ましくは、イミダゾール、トリアゾール、イミダゾリン、テトラヒドロピリミジン環等が挙げられる。

[0048]

Yで示される主鎖の原子数1-3のスペーサーは主鎖の原子が1~3個連なっている間隔を意味する。ここで「主鎖の原子数」は、主鎖の原子が最小となるように数えるものとする。例えば1,2-シクロペンチレンの原子数を2個、1,3-シクロペンチレンの原子数を3個として数える。

[0049]

「主鎖の原子数1-3のスペーサー」としては、例えば一〇一、-S-、-C〇一、-S〇-、-S〇2-、置換基を有していてもよい窒素原子、および置換基を有していてもよい二価のС1-3脂肪族炭化水素基から任意に選択される1~3個からなる、主鎖の原子が1~3個連なっている二価基等が挙げられる。ここで「置換基を有していてもよい窒素原子」としては、-NH-の他、「-NH-」基中の水素原子が任意に、置換基を有していてもよい炭化水素基は前記と同じ意味を表わす)に置換したものを表わす。ここで「置換基を有していてもよい窒素原子」における「置換基」としての、「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」としては、例えば、(1)水酸基、(2)オキソ基、(3)チオキソ基、(4)ハロゲン原子、(5)シアノ基、(6)ニトロ基、(7)カルボキシル基、(8)例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシ、ブトキシ等のC1-4アルコキシ基、(9)アミノ基、(10)C1-4 炭化水素基で置換された第1または第2アミノ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~8個、好ましくは1~5個置換していてもよい。

[0050]

(0051)

Yとして好ましくは、置換基を有していてもよい二価のC1-3脂肪族炭化水素基が挙げられる。さらに、好ましいYとしてはメチレン基が挙げられる。

[0052]

R¹ で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」は前記環Aの置換基としての「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同じ意味を表わす。

【0053】

R1 で示される「複素環」は前記環Aの置換基としての「置換基を有していてもよい複素環」における「複素環」と同じ意味を表わす。また、この「複素環」は任意の置換基を有していてもよい。任意の置換基は置換可能な位置に1~10個、好ましくは1~5個、さらに好ましくは1~3個置換していてもよい。R1で示される「複素環」の置換基としては、前記環Aの「置換基」と同様の置換基が挙げられる。置換基の数が2以上の場合、

それぞれの置換基は同一または異なっていてもよい。 【0054】

 (R^2) または (R^3) で示される任意の置換基は環Aの「置換基」と同じ意味を表わす。ただし、 (R^2) または (R^3) が結合している窒素原子が不飽和結合をとる場合、

 (R^2) または (R^3) は無存在を意味する。例えば、環Aがジヒドロピリダジンである時、すなわち、一般式 (I) で示される化合物が

[0055]

【化9】

$$R^1$$
 (R^3)
 N
 B

[0056]

である場合、(R2)は存在し得ない、すなわち無存在である。

[0057]

本発明化合物の具体冷としては、例えば以下の(1) \sim (27)で示された化合物、その塩、その四級アンモニウム塩、そのN-オキシド、その溶媒和物、その光学活性体またはそのプロドラッグ等が挙げられる;

- (1) 2-[2-(4,5-ジヒドロ-1H-イミダゾール-2-イル)-1,2-ジヒドロフタラジン-1-イル]-1-フェニルエタノン、
- (2) 2-[2-(4,5-)] E(4-1) E(4-1)

- (5) 2-[2-(4,5-)] E(1) = 1 E(2) = 1 E(3) = 1 E(4) = 1 E
- (6) 2-[2-(4, 5-3)+kn-1H-4+3] -1+4+3 -1+4+3 -1+4+3 -1+4+3 -1+4+4 -1+4+3 -1+4+4 -1+4 -1+4 -1+4
- (8) 4-{[2-(1H-イミダゾール-2-イル)-1, 2-ジヒドロフタラジン-1-イル] アセチル} ベンゾニトリル、
- (9) 1-bi 7x=n-3-4n-2-[2-(4H-1, 2, 4-4r)-n-3-4n)-1, 2-3c+n-3-3c+n-3-4n
- (10) 1 [3 (ジメチルアミノ) フェニル] 2 [2 (4, 5, 6, 7 7 7 1 +
- (12)2-[2-(1-ベンジル-4,5-ジヒドロ-1H-イミダゾール-2-イル)-1,2-ジヒドロフタラジン-1-イル]-1-フェニルエタノン、
- $(13)2-(2-{1-[2-(ジメチルアミノ)エチル]-4,5-ジヒドロ-1H-イミダゾール-2-イル}-1,2-ジヒドロフタラジン-1-イル)-1-(2-ヒドロキシフェニル)エタノン、$

(14)1-(4-70+7+2-1)-2-[2-(4,5-5+7+1)+7+2-1]-10-2-1

(15)3-(4,5-3)+(15)3-(4,5-3)+(15)3-(4,5-3)+(15)3-(4,5-3)+(15)3-(4,5-3)+(15)3-(4,5-3)+(15)3-(4,5-3)+(15)3-(4,5-3)+(15)3-(1

(16) 3-(4,5-ジヒドロ-1H-イミダゾール-2-イル) -2-メチル-4-(2-オキソ-2-ピリジン-2-イルエチル) -3, 4-ジヒドロフタラジン-1(2H) -オン、

(17)3-(4,5-i) + (17)3-(4,

(18) 2-[7-(4,5-ジヒドロ-1H-イミダゾール-2-イル)-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリダジン-8-イル]-1-フェニルエタノン、

(19)2-[2-(4,5-)]+N-1+N-1+N-2+N-2+N-1+N-2+N-1+N-2

(20)2-[2-(4,5-)]+ N-1+ N-2+ N

(21) 2-[2-(1-4)] ロピルー4, 5-ジ ヒドロー1 Hーイミダゾールー2ーイル) -4-E ルホリンー4-A ルー1, 2-ジ ヒドロフタラジンー1-A ルー1 (4-X チルフェニル) エタノン、

(22)1-[4-(メチルチオ)フェニル]-2-[4-フェニル-2-(1,4,5,6-F)+ラヒドロピリミジン-2-[4-フェニル-2-(1,4,5,6-F)]+ロフタラジン-1-[4-(χ-2)]+ロフタラン-1-[4-(χ-2)]+ロフタラン-1-[4-(χ-2)]+ロフタラン-1-[4-(χ-2)]+ロフタラン-1-[4-(χ-2)]+ロフタラン-1-[4-(χ-2)]+ロフタラン-1-[4-(χ-2)]+ロフター

(24)1-(4-クロロフェニル)-3-[2-(4,5-ジヒドロ-1H-イミダゾ-ル-2-イル)-6-メチル-1,2-ジヒドロフタラジン-1-イル]プロパン-1-オン、

(26) 1-シクロヘキシルー2ー [2-(1H-4)] (26) [2-4] (27) ジヒドロフタラジンー[2-4] エタノン、

[0058]

本発明化合物の命名について以下に示す。

[0059]

本明細書中に用いた化合物名は、一般的にIUPACの規則に準じて命名を行なうコンピュータプログラム、ACD/Name (登録商標、バージョン6.00、Advanced Chemistry Development Inc.社製)を用いて命名したものである。例えば、

[0060]

【化10】

[0061]

で示される化合物は、1-(4-)でモフェニル)-2-[2-(4,5-)]ヒドロ-1 H-イミダゾール-2-イル)-1, 2-ジヒドロフタラジン-1-イル] エタノンと命名された。

[0062]

本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アルキレン基、アルケニレン基等には直鎖のものおよび分枝鎖のものが含まれる。さらに、二重結合、環、縮合環における異性体(E、Z、シス、トランス体)、不斉炭素の存在等による異性体(R、S体、 α 、 β 配置、エナンチオマー、ジアステレオマー)、旋光性を有する光学活性体(D、L、d、1体)、クロマトグラフ分離による極性体(高極性体、低極性体)、平衡化合物、回転異性体、これらの任意の割合の混合物、ラセミ混合物は、すべて本発明に含まれる。

[0063]

[塩]

一般式(I)で示される化合物の塩には、非毒性塩や薬理学的に許容される塩等すべて が含まれる。薬理学的に許容される塩は毒性のない、水溶性のものが好ましい。一般式(I)で示される化合物の適当な塩として、例えば、アルカリ金属(カリウム、ナトリウム 、リチウム等)の塩、アルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウム等)の塩、アンモニ ウム塩(テトラメチルアンモニウム塩、テトラブチルアンモニウム塩等)、有機アミン(トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペンチルアミン、ベンジルア ミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、ト リス (ヒドロキシメチル) メチルアミン、リジン、アルギニン、N-メチル-D-グルカ ミン等)の塩、酸付加物塩[無機酸塩(塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩 、リン酸塩、硝酸塩等)、有機酸塩(酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、 シュウ酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、安息香酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩 、エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩、イセチオン酸塩 、グルクロン酸塩、グルコン酸塩等)等]が挙げられる。本発明化合物の塩には、溶媒和 物、または上記本発明化合物のアルカリ(土類)金属塩、アンモニウム塩、有機アミン塩 、酸付加物塩の溶媒和物も含まれる。溶媒和物は非毒性かつ水溶性であることが好ましい 。適当な溶媒和物としては、例えば水、アルコール系溶媒(エタノール等)等の溶媒和物 が挙げられる。本発明化合物は、公知の方法で非毒性塩や薬理学的に許容される塩に変換 される。

[0064]

さらに塩には、四級アンモニウム塩も含まれる。四級アンモニウム塩とは、一般式(I)で示される化合物の窒素原子が、R0 基(R0 基は、C1 -8 F0 アルキル基、フェニル基によって置換されたC1 -8 F0 アルキル基を表わす。)によって四級化されたものを表わす

[0065]

また塩には、N-オキシドも含まれる。本発明化合物は任意の方法で<math>N-オキシドにすることができる。<math>N-オキシドとは、一般式(I)で示される化合物の窒素原子が、酸化されたものを表わす。

[0066]

一般式(I)で示される化合物のプロドラッグは、生体内において酵素や胃酸等による 反応により一般式(I)で示される化合物に変換する化合物をいう。一般式(I)で示される化合物のプロドラッグとしては、例えば一般式(I)で示される化合物がアミノ基を 有する場合、そのアミノ基がアシル化、アルキル化、リン酸化された化合物(例えば、一般式(I)で示される化合物のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5-メチル-2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチ

ル化、アセトキシメチル化、tert-ブチル化された化合物等); 一般式(I)で示される 化合物が水酸基を有する場合、その水酸基がアシル化、アルキル化、リン酸化、ホウ酸化 された化合物(例えば、一般式(I)で示される化合物の水酸基がアセチル化、パルミト イル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメ チルアミノメチルカルボニル化された化合物等): 一般式(I) で示される化合物がカル ボキシ基を有する場合、そのカルボキシ基がエステル化、アミド化された化合物(例えば 、一般式(I)で示される化合物のカルボキシ基がエチルエステル化、フェニルエステル 化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシ メチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化 、(5-メチル-2-オキソー1,3-ジオキソレン-4-イル)メチルエステル化、シ クロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物等)等が 挙げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって製造することができる。また、一 般式(I)で示される化合物のプロドラッグは水和物および非水和物のいずれであっても よい。また、一般式(I)で示される化合物のプロドラッグは、廣川書店1990年刊「医薬 品の開発」第7巻「分子設計」163~198頁に記載されているような、生理的条件で一般式 (I)で示される化合物に変化するものであってもよい。さらに、一般式 (I)で示され る化合物は同位元素 (例えば³ H、1 4 C、3 5 S、1 2 5 I等) 等で標識されていても よい。

[0067]

[本発明化合物の製造方法]

一般式(I)で示される本発明化合物は、公知の方法、例えば、以下に示す方法、あるいは、Comprehensive Organic Transformations: A Guide to Functional Group Prepar ations, 2nd Edition (Richard C. Larock, John Wiley & Sons Inc, 1999) に記載された方法等を適宜改良し、組み合わせて用いることで製造することができる。なお、以下の各製造方法において、原料化合物は塩として用いてもよい。このような塩としては、前記した一般式(I)の塩として記載したものが用いられる。

【0068】

一般式(I)で示される本発明化合物は、一般式(II)

[0069]

【化11】

[0070]

(式中、環 A^a 、 Y^a 、 R^1 a および (R^2 a) は、それぞれ環A、Y、 R^1 および (R^2 a) と同じ意味を表わす。ただし、環 A^a 、 Y^a 、 R^1 a および (R^2 a) によって表される基に含まれるカルボキシ基、水酸基、アミノ基およびチオール基は保護が必要な場合には保護されているものとする。)

で示される化合物と、一般式(III)

[0071]

【化12】

$$(R^{3a})$$
 B^a (III)

[0072]

(式中、Xは脱離基(例えば、ハロゲン原子、メタンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基等)を表わし、環Baおよび(R3a)は環Bおよび(R3)と同じ意味を表わす。ただし、環Baおよび(R3a)によって表される基に含まれるカルボキシ基、水酸基、アミノ基およびチオール基は保護が必要な場合には保護されているものとする。)

で示される化合物を下記の反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことにより製造することができる。

[0073]

この反応は公知であり、例えば有機溶媒(ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、トルエン等)、水またはそれらの混合溶媒中または無溶媒で、塩基(例えば、アルカリ金属の水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、アルカリ土類金属の水酸化物(水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)、水素化ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、セーブトキシカリウム等)存在下、相関移動触媒(例えば、テトラブチルアンモニウムブロマイド、セチルトリメチルアンモニウムクロライド、テトラブチルアンモニウムブロマイド等)存在下、または非存在下、-40~100℃で反応させることにより行なわれる。

[0074]

保護基の脱保護反応は、自体公知の方法、例えばT. W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley, New York, 1999に記載された方法またはこれらの方法に準じた方法により行われる。例えば、カルボキシ基、水酸基、アミノ基またはチオール基の保護基の脱保護反応は、よく知られており、例えば、(1)アルカリ加水分解、(2)酸性条件下における脱保護反応、(3)加水素分解による脱保護反応、(4)シリル基の脱保護反応、(5)金属を用いた脱保護反応、(6)金属錯体を用いた脱保護反応等が挙げられる。

[0075]

これらの方法を具体的に説明すると、

- (1) アルカリ加水分解による脱保護反応は、例えば、有機溶媒(メタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)中、アルカリ金属の水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、アルカリ土類金属の水酸化物(水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)または炭酸塩(炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)あるいはその水溶液もしくはこれらの混合物を用いて、0~40℃の温度で行なわれる。
- (2) 酸条件下での脱保護反応は、例えば、有機溶媒(ジクロロメタン、クロロホルム、ジオキサン、酢酸エチル、アニソール等)中、有機酸(酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、p-トシル酸等)、または無機酸(塩酸、硫酸等)もしくはこれらの混合物(臭化水素/酢酸等)中、 $0\sim100$ の温度で行なわれる。
- (3)加水素分解による脱保護反応は、例えば、溶媒(エーテル系(テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル等)、アルコール系(メタノール、エタノール等)、ベンゼン系(ベンゼン、トルエン等)、ケトン系(アセトン、メチルエチルケトン等)、ニトリル系(アセトニトリル等)、アミド系(ジメチルホルムアミド等)、水、酢酸エチル、酢酸またはそれらの2以上の混合溶媒等)中、触媒(パラジウムー炭素、パラジウム黒、水酸化パラジウム、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、常圧または加圧下の水素雰囲気下またはギ酸アンモニウム存在下、0~200℃の温度で行なわれる。

- (4)シリル基の脱保護反応は、例えば、水と混和しうる有機溶媒(テトラヒドロフラン、アセトニトリル等)中、テトラブチルアンモニウムフルオライドを用いて、0~40℃の温度で行なわれる。
- (5) 金属を用いた脱保護反応は、例えば、酸性溶媒(酢酸、p H4.2~7.2の緩衝液またはそれらの溶液とテトラヒドロフラン等の有機溶媒との混合液)中、粉末亜鉛の存在下、必要であれば超音波をかけながら、0~40℃の温度で行なわれる。
- (6)金属錯体を用いる脱保護反応は、例えば、有機溶媒(ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、ジオキサン、エタノール等)、水またはそれらの混合溶媒中、トラップ試薬(水素化トリブチルスズ、トリエチルシラン、ジメドン、モルホリン、ジエチルアミン、ピロリジン等)、有機酸(酢酸、ギ酸、2-エチルヘキサン酸等)および/または有機酸塩(2-エチルヘキサン酸ナトリウム、2-エチルヘキサン酸カリウム等)の存在下、ホスフィン系試薬(トリフェニルホスフィン等)の存在下または非存在下、金属錯体(テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)、二塩化ビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、酢酸パラジウム(II)、塩化トリス(トリフェニルホスフィン)ロジウム(I)等)を用いて、0~40℃の温度で行なわれる。

[0076]

当業者には容易に理解できることではあるが、これらの脱保護反応を使い分けることにより、目的とする本発明化合物が容易に製造することができる。 【0077】

カルボキシ基の保護基としては、例えばメチル基、エチル基、アリル基、セーブチル基 、トリクロロエチル基、ベンジル(Bn)基、フェナシル基等が挙げられる。水酸基の保 護基としては、例えば、メチル基、トリチル基、メトキシメチル(MOM)基、1-エト キシエチル (EE) 基、メトキシエトキシメチル (MEM) 基、2-テトラヒドロピラニ ル (THP) 基、トリメチルシリル (TMS) 基、トリエチルシリル (TES) 基、t‐ ブチルジメチルシリル (TBDMS) 基、t‐ブチルジフェニルシリル (TBDPS) 基 、アセチル (Ac) 基、ピバロイル基、ベンゾイル基、ベンジル (Bn) 基、p-メトキ シベンジル基、アリルオキシカルボニル (A11oc)基、2,2,2-トリクロロエト キシカルボニル(Troc)基等が挙げられる。アミノ基の保護基としては、例えばベン ジルオキシカルボニル基、t-ブトキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル(A11 oc)基、1-メチル-1- (4-ビフェニル) エトキシカルボニル (Bpoc) 基、ト リフルオロアセチル基、9-フルオレニルメトキシカルボニル基、ベンジル(Bn)基、 p-メトキシベンジル基、ベンジルオキシメチル(BOM)基、2-(トリメチルシリル **)エトキシメチル(SEM)基等が挙げられる。チオール基の保護基としては、例えばべ** ンジル基、メトキシベンジル基、メトキシメチル (MOM)基、2-テトラヒドロピラニ ル(THP)基、ジフェニルメチル基、アセチル(Ac)基が挙げられる。カルボキシ基 、水酸基、アミノ基またはチオール基の保護基としては、上記した以外にも容易にかつ選 択的に脱離できる基であれば特に限定されない。例えば、T. W. Greene, Protective Gro ups in Organic Synthesis, Wiley, New York, 1999に記載されたものが用いられる。 [0078]

一般式(I)で示される化合物のうち、環 A^1 がジヒドロピリダジンであり、(R^2)が無存在であり、Yが置換されていてもよいメチレン基であり、(R^3)が水素原子である化合物、すなわち、一般式(I-1)

【化13】

$$\begin{array}{c|cccc}
 & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & \\
 & & & & & & \\
\hline
 & & & & & \\
 & & & & & \\
\hline
 & & & & & \\
 & & & & & \\
\hline
 & & & & \\
\hline
 & & & & \\
\hline
 & & & & \\
\hline
 & & &$$

[0080]

(式中、 Y^1 は置換されていてもよいメチレン基を表わし、その他の記号は前記と同じ記号を表わす。)

で示される化合物は、一般式(IV)

[0081]

【化14】

[0082]

(式中、 $環A^2$ は $環A^2$ と同じ意味を表わす。ただし、 $環A^2$ によって表される基に含まれるカルボキシ基、水酸基、アミノ基およびチオール基は保護が必要な場合には保護されているものとする。その他の記号は、前記と同じ意味を表わす。)

で示される化合物と、一般式 (V)

[0083]

【化15】

[0084]

(式中、 Y^1 a は Y^1 と同じ意味を表わす。ただし、 Y^1 a によって表される基に含まれるカルボキシ基、水酸基、アミノ基およびチオール基は保護が必要な場合には保護されているものとする。その他の記号は、前記と同じ意味を表わす。)

で示される化合物を、下記の反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことにより製造することができる。

[0085]

この反応は公知であり、例えば、有機溶媒(メタノール、エタノール、イソプロパノール等)中、酸(例えば、塩酸、硫酸、臭化水素等)存在下、0~40℃で反応させることにより行なわれる。

【0086】

例えば、R¹ が芳香族環状基である化合物は、Heterocycles, Vol.60, No.3, 571-581 (F. Saczewski et.al., 2003)に記載された方法を適宜改良して行うことができる。

[0087]

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行うことができる。

[0088]

一般式(I)で示される化合物のうち、環 A^1 がジヒドロピリダジンであり、(R^2)が無存在であり、Yが置換されていてもよいメチレン基であり、(R^3)が存在し、かつ

水素原子を表さない化合物、すなわち、一般式(I-2)

[0089]

【化16】

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & B \\
 & (I-2)
\end{array}$$

[0090]

(式中、 R^{3-1} は任意の置換基を表わし、その他の記号は前記と同じ記号を表わす。) で示される化合物は、一般式 (I-1) で示される化合物と、一般式 (VI)

[0091]

【化17】

$R^{3-1a} \cdot X$ (VI)

[0092]

(式中、 R^{3-1} a は R^{3-1} と同じ意味を表わす。ただし、 R^{3-1} a によって表される基に含まれるカルボキシ基、水酸基、アミノ基およびチオール基は保護が必要な場合には保護されているものとする。)

で示される化合物を、下記の反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことにより製造することができる。

[0093]

この反応は公知であり、例えば有機溶媒(ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、トルエン等)、水またはそれらの混合溶媒中または無溶媒で、塩基(例えば、アルカリ金属の水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、アルカリ土類金属の水酸化物(水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)、水素化ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、tーブトキシカリウム等)存在下、相関移動触媒(例えば、テトラブチルアンモニウムブロマイド、セチルトリメチルアンモニウムクロライド、テトラブチルアンモニウムブロマイド等)存在下、または非存在下、-40~100℃で反応させることにより行なわれる。

[0094]

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行うことができる。

[0095]

一般式(I)で示される化合物のうち、一般式(I-2)で示される化合物は、一般式(VII)

[0096]

【化18】

[0097]

(式中、全ての記号は前記と同じ意味を表わす。)

と、一般式(V)で示される化合物を、下記の反応に付し、さらに必要に応じて保護基の

脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0098]

この反応は公知であり、例えば、有機溶媒(メタノール、エタノール、イソプロパノール等)中、酸(例えば、塩酸、硫酸、臭化水素等)存在下、0~40℃で反応させることにより行なわれる。

[0099]

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行うことができる。

[0100]

その他の出発原料または試薬として用いる化合物は、それ自体公知であるか、あるいは公知の方法、例えば、Comprehensive Organic Transformations: A Guide to Functional Group Preparations, 2nd Edition (Richard C. Larock, John Wiley & Sons Inc, 1999)に記載された方法等を組み合わせて用いることで容易に製造することができる。例えば、一般式(IV)、または一般式(VII)で示される化合物は下記の反応工程式記載の方法等によって製造することができる。

[0101]

【化19】

<u>反応工程式(I)</u>

[0102]

また、一般式(II)で示される化合物のうち、一般式(II-1)

[0103]

【化20】

$$\begin{array}{c|c}
O \\
N \\
N \\
NH
\end{array}$$
(II-1)

[0104]

(式中、すべての記号は前記と同じ記号を表わす。)

で示される化合物は、一般式(VIII)

[0105]

【化21】

$$\begin{array}{c|c}
O \\
N \\
 & | \\
N \\
N
\end{array}$$
(VIII)

[0106]

で示される化合物と、一般式(V)で示される化合物、または一般式(IX)

[0107]

【化22】

$$\begin{array}{c|c}
O-T \\
\hline
 R^{1a}
\end{array}$$
 (IX)

[0108]

(式中、TはSiを含有する保護基(例えば、トリメチルシリル(TMS)基、トリエチルシリル(TES)基、セーブチルジメチルシリル(TBDMS)基、セーブチルジフェニルシリル(TBDPS)基、トリイソプロピルシリル(TIPS)基等)を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)

で示される化合物を下記の反応に付すことによって製造することができる。

【0109】

この反応は公知であり、例えば、水または有機溶媒(例えば、メタノール、エタノール、 、tープタノール、テトラヒドロフラン、アセトニトリル等)中、酸(例えば、ルイス酸 (スカンジウムトリフラート、三フッ素化ホウ素、フッ化亜鉛等)、酢酸、トリフルオロ メタンスルホン酸等)存在下、-78~40℃で反応させることにより行なわれる。 【0110】

本明細書中の各反応において、加熱を伴なう反応は、当業者にとって明らかなように、 水浴、油浴、砂浴またはマイクロウェーブを用いて行なうことができる。

[0111]

本明細書中の各反応において、適宜、高分子ポリマー (例えば、ポリスチレン、ポリア クリルアミド、ポリプロピレン、ポリエチレングリコール等) に担持させた固相担持試薬 を用いてもよい。

[0112]

本明細書中の各反応において、反応生成物は通常の精製手段、例えば、常圧下または減圧下における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用いた高速液体クロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、イオン交換樹脂、スカベンジャー樹脂あるいはカラムクロマトグラフィーまたは洗浄、再結晶などの方法により精製することができる。精製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行なってもよい。

【0113】

[毒性]

一般式(I)で示される化合物の毒性は非常に低いものであり、医薬として使用するために十分安全である。

[0114]

[医薬品への適応]

一般式(I)で示される本発明化合物はCXCR3拮抗作用するため、炎症・アレルギー性疾患[例えば、全身性炎症反応症候群(SIRS)、アナフィラキシーあるいはアナフィラキシー様反応、アレルギー性血管炎、肝炎、腎炎、腎症、膵炎、鼻炎、関節炎、炎

症性眼疾患(例えば、結膜炎等)、炎症性腸疾患(例えば、潰瘍性大腸炎、クローン病、好酸球性胃腸症等)、脳・循環器系疾患(例えば、動脈硬化症、血栓症、虚血/再還流障害、再狭窄、梗塞等)、呼吸器系疾患(例えば、急性呼吸窮迫症候群(ARDS)、喘息、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症等)、皮膚疾患(例えば、皮膚炎(例えば、アトピー性皮膚炎、乾癬、接触皮膚炎、湿疹、蕁麻疹、掻痒症等)等)、自己免疫性疾患(例えば、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデス、I型糖尿病、糸球体腎炎、シェーグレン症候群等)、移植臓器拒絶反応等〕、代謝・内分泌系疾患[例えば、糖尿病等]、癌疾患[例えば、悪性新生物(例えば、白血病、固形癌および癌転移等)等]、感染症または感染に伴う疾患[例えば、ウィルス性疾患(例えば、後天性免疫不全症候群、SARS等)、エイズ痴呆症等]等に対する予防および/または治療に有用であると考えられる。

【0115】

本発明化合物は、1)該本発明化合物の予防および/または治療効果の補完および/または増強、2)該本発明化合物の動態・吸収改善、投与量の低減、および/または3)該本発明化合物の副作用の軽減のために他の薬剤と組み合わせて、併用剤として投与してもよい。

[0116]

本発明化合物と他の薬剤の併用剤は、1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で 投与してもよく、また別々の製剤にして投与する形態をとってもよい。この別々の製剤に して投与する場合には、同時投与および時間差による投与が含まれる。また、時間差によ る投与は、本発明化合物を先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先 に投与し、本発明化合物を後に投与してもかまわず、それぞれの投与方法は同じでも異な っていてもよい。

[0117]

該他の薬剤は、低分子化合物であってもよく、また高分子の蛋白、ポリペプチド、ポリヌクレオチド(DNA、RNA、遺伝子)、アンチセンス、デコイ、抗体であるか、またはワクチン等であってもよい。他の薬剤の投与量は、臨床上用いられている用量を基準として適宜選択することができる。また、本発明化合物と他の薬剤の配合比は、投与対象の年齢および体重、投与方法、投与時間、対象疾患、症状、組み合わせなどにより適宜選択することができる。例えば、本発明化合物1重量部に対し、他の薬剤を0.01乃至100重量部用いればよい。他の薬剤は以下に示す同種群および異種群から任意に選択される1種または2種以上を適宜の割合で組み合わせて投与してもよい。

[0118]

上記併用剤により、予防および/または治療効果を奏する疾患は特に限定されず、本発明化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増強する疾患であればよい

[0119]

本発明化合物と組み合わせて用いられる他の薬剤の例としては、例えば自己免疫疾患の予防および/または治療に用いるものとしては、例えば非ステロイド系抗炎症薬、疾患修飾性抗リウマチ薬(DMARDs、遅効性抗リウマチ薬)、ステロイド薬、免疫抑制薬、消炎酵素薬、軟骨保護薬、T細胞阻害薬、TNFα阻害薬(抗TNFα抗体等の蛋白質製剤を含む)、プロスタグランジン合成酵素阻害薬、IL-6阻害薬(抗IL-6受容体抗体等の蛋白質製剤を含む)、インターフェロンγ作動薬、IL-1阻害薬、プロスタグランジン類、ホスホジエステラーゼ阻害薬、メタロプロテイナーゼ阻害薬、ケモカイン受容体拮抗薬等が挙げられる。

[0120]

乾癬の予防および/または治療に用いるものとしては、例えば、ステロイド薬、ビタミンD3製剤、エトレチナート等が挙げられる。

[0121]

移植の拒絶反応の予防および/または治療に用いるものとして、例えば、免疫抑制薬や

ケモカイン受容体拮抗薬等が挙げられる。

[0122]

虚血性疾患の予防および/または治療に用いるものとしては、例えば、ラジカルスカベンジャー、アストロサイトモジュレーター、N-メチル-D-アスパルタート(N-methyl D-aspartate; NMDA)拮抗薬、 $\alpha-$ アミノ-3-ヒドロキシ-5-メチルイソオキサゾール-4-プロピオナート(alpha-amino-3-hydroxy-5-methyllisoxazole-4-propionate; AMPA)拮抗薬、抗血栓薬、血栓溶解薬、免疫抑制薬、細胞間接着因子阻害薬、一酸化窒素合成酵素(ANOS)阻害薬、神経栄養因子、インターロイキン-AB拮抗薬等が挙げられる。【A123】

アレルギー性疾患の予防および/または治療に用いるものとしては、例えば喘息であれば、ステロイド薬、 β_2 アドレナリン受容体刺激薬、ロイコトリエン受容体拮抗薬、トロンボキサン合成酵素阻害薬、トロンボキサンA2 受容体拮抗薬、メディエーター遊離抑制薬、抗ヒスタミン薬、キサンチン誘導体、抗コリン薬、サイトカイン阻害薬、プロスタグランジン類、フォルスコリン製剤、ホスホジエステラーゼ阻害薬、エラスターゼ阻害薬、メタロプロテイナーゼ阻害薬、ケモカイン受容体拮抗薬、去痰薬、抗生物質等が挙げられる。

[0124]

ケモカイン受容体拮抗薬としては、例えば、ケモカインレセプターの内因性のリガンド またはその誘導体、および非ペプチド性低分子化合物またはケモカインレセプターに対す る抗体等が含まれる。

[0125]

ケモカインレセプターの内因性のリガンドとしては、例えば、 $MIP-1\alpha$ 、 $MIP-1\beta$ 、RANTES、 $SDF-1\alpha$ 、 $SDF-1\beta$ 、MCP-1、MCP-2、MCP-4、エオタキシン (Eotaxin)、MDC等が挙げられる。

[0126]

内因性リガンドの誘導体としては、例えば、AOP-RANTES、Met-SDF- 1α 、Met-SDF- 1β 等が挙げられる。

[0127]

ケモカインレセプターの抗体としては、例えば、Pro-140等が挙げられる。 【0128】

非ペプチド性低分子化合物としては、例えば、CCR1、CCR2、CCR3、CCR4、CCR5、CXCR1、CXCR2, CXCR3、CXCR4受容体アンタゴニストおよびアゴニストが挙げられる。

[0129]

ステロイド薬としては、例えば、外用薬として、プロピオン酸クロベタゾール、酢酸ジ フロラゾン、フルオシノニド、フランカルボン酸モメタゾン、ジプロピオン酸ベタメタゾ ン、酪酸プロピオン酸ベタメタゾン、吉草酸ベタメタゾン、ジフルプレドナート、プデソ ニド、吉草酸ジフルコルトロン、アムシノニド、ハルシノニド、デキサメタゾン、プロピ オン酸デキサメタゾン、吉草酸デキサメタゾン、酢酸デキサメタゾン、酢酸ヒドロコルチ ゾン、酪酸ヒドロコルチゾン、酪酸プロピオン酸ヒドロコルチゾン、プロピオン酸デプロ ドン、吉草酸酢酸プレドニゾロン、フルオシノロンアセトニド、プロピオン酸ベクロメタ ゾン、トリアムシノロンアセトニド、ピバル酸フルメタゾン、プロピオン酸アルクロメタ ゾン、酪酸クロベタゾン、プレドニゾロン、プロピオン酸ペクロメタゾン、フルドロキシ コルチド等が挙げられる。内服薬、注射剤としては、酢酸コルチゾン、ヒドロコルチゾン 、リン酸ヒドロコルチゾンナトリウム、コハク酸ヒドロコルチゾンナトリウム、酢酸フル ドロコルチゾン、プレドニゾロン、酢酸プレドニゾロン、コハク酸プレドニゾロンナトリ ウム、ブチル酢酸プレドニゾロン、リン酸プレドニゾロンナトリウム、酢酸ハロプレドン 、メチルプレドニゾロン、酢酸メチルプレドニゾロン、コハク酸メチルプレドニゾロンナ トリウム、トリアムシノロン、酢酸トリアムシノロン、トリアムシノロンアセトニド、デ キサメサゾン、酢酸デキサメタゾン、リン酸デキサメタゾンナトリウム、パルミチン酸デ キサメタゾン、酢酸パラメサゾン、ベタメタゾン等が挙げられる。吸入剤としては、プロピオン酸ベクロメタゾン、プロピオン酸フルチカゾン、ブデソニド、フルニソリド、トリアムシノロン、ST-126P、シクレソニド、デキサメタゾンパロミチオネート、モメタゾンフランカルボネート、プラステロンスルホネート、デフラザコート、メチルプレドニゾロンスレプタネート、メチルプレドニゾロンナトリウムスクシネート等が挙げられる

[0130]

3 %

免疫抑制薬としては、例えば、タクロリムス(FK506)、シクロスポリン、シロリムス(ラパマイシン)、コルチコステロイド、アザチオプリン、ミコフェレートモフェチル、シクロフォスファミド等が挙げられる。

[0131]

ビタミン D_3 製剤としては、例えば、カルシトリオール、タカルシトール、マキサカルシトール等が挙げられる。

[0132]

 β_2 アドレナリン受容体刺激薬としては、例えば、臭化水素酸フェノテロール、硫酸サルブタモール、硫酸テルブタリン、フマル酸フォルモテロール、キシナホ酸サルメテロール、硫酸イソプロテレノール、硫酸オルシプレナリン、硫酸クロルプレナリン、エピネフリン、塩酸トリメトキノール、硫酸ヘキソプレナリンメシル、塩酸プロカテロール、塩酸ツロブテロール、ツロブテロール、塩酸ピルブテロール、塩酸クレンブテロール、塩酸マブテロール、塩酸リトドリン、バンブテロール、塩酸ドペキサミン、酒石酸メルアドリン、AR-C68397、レボサルブタモール、R,R-フォルモテロール、KUR-1246、KUL-7211、AR-C89855、S-1319等が挙げられる。

[0133]

ロイコトリエン受容体拮抗薬としては、例えば、プランルカスト水和物、モンテルカスト、ザフィルルカスト、セラトロダスト、MCC-847、KCA-757、CS-615、YM-158、L-740515、CP-195494、LM-1484、RS-635、A-93178、S-36496、BIIL-284、ONO-4057等が挙げられる。

[0134]

トロンボキサン合成酵素阻害薬としては、例えば、塩酸オザグレル、イミトロダストナトリウム等が挙げられる。

【0135】

トロンボキサン A_2 受容体拮抗薬としては、例えば、セラトロダスト、ラマトロバン、ドミトロバンカルシウム水和物、KT-2-962等が挙げられる。

[0136]

メディエーター遊離抑制薬としては、例えば、トラニラスト、クロモグリク酸ナトリウム、アンレキサノクス、レピリナスト、イブジラスト、ダザノラスト、ペミロラストカリウム等が挙げられる。

[0137]

抗ヒスタミン薬としては、例えば、フマル酸ケトチフェン、メキタジン、塩酸アゼラスチン、オキサトミド、テルフェナジン、フマル酸エメダスチン、塩酸エピナスチン、アステミゾール、エバスチン、塩酸セチリジン、ベボタスチン、フェキソフェナジン、ロラタジン、デスロラタジン、塩酸オロパタジン、TAK-427、ZCR-2060、NIP-530、モメタゾンフロエート、ミゾラスチン、BP-294、アンドラスト、オーラノフィン、アクリバスチン等が挙げられる。

【0138】

キサンチン誘導体としては、例えば、アミノフィリン、テオフィリン、ドキソフィリン 、シパムフィリン、ジプロフィリン等が挙げられる。

[0139]

抗コリン薬としては、例えば、臭化イプラトロピウム、臭化オキシトロピウム、臭化フ

ルトロピウム、臭化シメトロピウム、テミベリン、臭化チオトロピウム、レバトロペート (UK-112166) 等が挙げられる。

[0140]

サイトカイン阻害薬としては、例えば、トシル酸スプラタスト(商品名アイピーディ) 等が挙げられる。

[0141]

【0142】

プロスタグランジン類(以下、PGと略記する。)としては、PG受容体アゴニスト、PG受容体アンタゴニスト等が挙げられる。PG受容体としては、PGE受容体(EP1、EP2、EP3、EP4)、PGD受容体(DP、CRTH2)、PGF受容体(FP)、PGI受容体(IP)、TX受容体(TP)等が挙げられる。

ホスホジエステラーゼ阻害薬としては、例えば、PDE4阻害剤であるロリプラム、シロミラスト(商品名アリフロ)、Bay19-8004、NIK-616、ロフルミラスト(BY-217)、シパムフィリン(BRL-61063)、アチゾラム(CP-80633)、SCH-351591、YM-976、V-11294A、PD-168787、D-4396、IC-485、ONO-6126等が挙げられる。

【0143】 エラスターゼ阻害薬としては、ONO-5046、ONO-6818、MR-889、 PBI-1101、EPI-HNE-4、R-665、ZD-0892、ZD-8321 、GW-311616、AE-3763等が挙げられる。

(0144)

去痰薬としては、例えば、アンモニアウイキョウ精、炭酸水素ナトリウム、塩酸ブロム ヘキシン、カルボシステイン、塩酸アンブロキソール、塩酸アンブロキゾール徐放剤、メ チルシステイン塩酸塩、アセチルシステイン、塩酸しーエチルシステイン、チロキサポー ル等が挙げられる。

【0145】

非ステロイド系抗炎症薬としては、例えば、サザピリン、サリチル酸ナトリウム、アスピリン、アスピリン・ダイアルミネート配合、ジフルニサル、インドメタシン、スプロフェン、ウフェナマート、ジメチルイソプロピルアズレン、ブフェキサマク、フェルビナク、ジクロフェナク、トルメチンナトリウム、クリノリル、フェンブフェン、ナプメトン、プログルメタシン、インドメタシンファルネシル、アセメタシン、マレイン酸プログルメタシン、アンフェナクナトリウム、モフェゾラク、エトドラク、イブプロフェン、イブプロフェンでコノール、ナプロキセン、フルルビプロフェン、フルルビプロフェンアキセチル、ケトプロフェン、フェノプロフェンカルシウム、チアプロフェン、ボルトプロフェン、プラノプロフェン、ロキソプロフェンナトリウム、アルミノプロフェン、ザルトプロフェン、メフェナム酸、メフェナム酸アルミニウム、トルフェナム酸、フロクタフェニン、ケトフェニルブタゾン、オキシフェンブタゾン、ピロキシカム、テノキシカム、アンピロキシカム、ナパゲルン軟膏、エピリゾール、塩酸チアラミド、塩酸チノリジン、エモルファゾン、スルピリン、ミグレニン、サリドン、セデスG、アミピローN、ソルボン、ピリン系感冒薬、アセトアミノフェン、フェナセチン、メシル酸ジメトチアジン、シメトリド配合剤、非ピリン系感冒薬等が挙げられる。

[0146]

疾患修飾性抗リウマチ薬(DMARDs、遅効性抗リウマチ薬)としては、例えば、金チオグルコース、金チオリンゴ酸ナトリウム、オーラノフィン、アクタリット、Dーペニシラミン製剤、ロベンザリットニナトリウム、ブシラミン、ヒドロキシクロロキン、サラゾスルファピリジン、メトトレキセート、レフルノミド等が挙げられる。

[0147]

軟骨保護薬としては、例えば、ヒアルロン酸ナトリウム、グルコサミン、コンドロイチン硫酸、多硫酸グリコサミノグリカン等が挙げられる。

[0148]

プロスタグランジン合成酵素阻害薬としては、例えば、サラゾスルファビリジン、メサラジン、オサラジン、4ーアミノサリチル酸、JTE-522、オーラノフィン、カルプロフェン、ジフェンピラミド、フルノキサプロフェン、フルルビプロフェン、インドメタシン、ケトプロフェン、ロルノキシカム、ロキソプロフェン、メロキシカム、オキサプロジン、パーサルミド、ピプロキセン、ピロキシカム、ピロキシカムベータデックス、ピロキシカムシンナメート、トロピンインドメタシネート、ザルトプロフェン、プラノプロフェン等が挙げられる。

[0149]

ラジカルスカベンジャーとしては、例えば、ラジカット等が挙げられる。

[0150]

アストロサイトモジュレーターとしては、例えば、ONO-2506等が挙げられる。 【0151】

抗血栓薬としては、例えば、カタクロット、アルガトロバン、アスピリン等が挙げられる。

[0152]

血栓溶解薬としては、例えば、ヒト組織プラスミノーゲン活性化因子(t-PA)、ウロキナーゼ、ヘパリン等が挙げられる。

[0153]

消炎酵素薬としては、例えば、塩化リゾチーム、ブロメライン、プロナーゼ、セラペプターゼ、ストレプトキナーゼ・ストレプトドルナーゼ配合剤等が挙げられる。

[0154]

TNFα阻害薬(抗TNFα抗体等の蛋白質製剤を含む)としては、例えば、インフリキシマブ、アダリムマブ、エタネルセプト等が挙げられる。

【0155】

IL-6阻害薬(抗IL-6受容体抗体等の蛋白質製剤を含む)としては、例えば、MRA等が挙げられる。

【0156】

IL-1阻害薬(ヒトIL-1レセプターアンタゴニスト等の蛋白質製剤を含む)としては、例えば、アナキンラ等が挙げられる。

[0157]

抗生物質としては、例えば、セフロキシムナトリウム、メロペネム三水和物、硫酸ネチルマイシン、硫酸シソマイシン、セフチブテン、PA-1806、IB-367、トブラマイシン、PA-1420、ドキソルビシン、硫酸アストロマイシン、塩酸セフェタメトピボキシル等が挙げられる。吸入の抗生剤としては、例えば、PA-1806、IB-367、トブラマイシン、PA-1420、ドキソルビシン、硫酸アストロマイシン、塩酸セフェタメトピボキシル等が挙げられる。

[0158]

また、本発明化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増強する他の 薬剤には、上記したメカニズムに基づいて、現在までに見出されているものだけでなく今 後見出されるものも含まれる。

【0159】

本発明化合物、または本発明化合物と他の薬剤の併用剤を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。

[0160]

投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人当たり、一回につき、100μgから1000mgの範囲で一日一回から数回経口投与されるか、または成人一人当たり、一回につき、50μgから500mgの範囲で一日一回から数回非経口投与されるか、または一日1時間から24時間の範囲で静脈内に持続投与される。

[0161]

もちろん前記したように、投与量は種々の条件により変動するので、上記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて投与の必要な場合もある。

[0162]

本発明化合物、または本発明化合物と他の薬剤の併用剤を投与する際には、例えば経口 投与のための内服用固形剤、内服用液剤および非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤 、点眼剤、吸入剤等として用いられる。

[0163]

経口投与のための内服用固形剤には、例えば錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等が挙げられる。カプセル剤には、例えばハードカプセルおよびソフトカプセル等が挙げられる。

[0164]

このような内服用固形剤においては、例えばひとつまたはそれ以上の活性物質はそのままか、または賦形剤(例えば、ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、デンプン等)、結合剤(例えば、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(例えば、繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(例えば、ステアリン酸マグネシウム等)、安定剤、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(例えば、白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

【0165】

経口投与のための内服用液剤には、例えば薬剤的に許容される水剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含まれる。このような液剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる希釈剤(例えば、精製水、エタノールまたはそれらの混液等)に溶解、懸濁または乳化される。さらにこの液剤は、湿潤剤、懸濁化剤、乳化剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、保存剤、緩衝剤等を含有していてもよい。

[0166]

非経口投与のための外用剤の剤形には、例えば軟膏剤、ゲル剤、クリーム剤、湿布剤、 貼付剤、リニメント剤、噴霧剤、吸入剤、スプレー剤、エアゾル剤、点眼剤、および点鼻 剤等が含まれる。これらはひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、公知の方法または通 常使用されている処方により調製される。

[0167]

軟膏剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に混和、または溶融させて調製される。軟膏基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸または高級脂肪酸エステル(例えば、アジピン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、アジピン酸エステル、ミリスチン酸エステル、パルミチン酸エステル、ステアリン酸エステル、オレイン酸エステル等)、ロウ類(例えば、ミツロウ、鯨ロウ、セレシン等)、界面活性剤(例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル等)、高級アルコール(例えば、セタノール、ステアリルアルコール、セトステアリルアルコール等)、シリコン油(例えば、ジメチルポリシロキサン等)、炭化水素類(例えば、親水ワセリン、白色ワセリン、精製ラノリン、流動パラフィン等)、グリコール類(例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、マクロゴール等)、植物油(ヒマシ油、オリーブ油、ごま油、テレビン油等)、動物油(例えば、ミンク油、卵黄油、スクワラン、スクワレン等)、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保湿剤、保存剤、安定化剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0168]

ゲル剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたは

それ以上の活性物質を基剤に溶融させて調製される。ゲル基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、低級アルコール(例えば、エタノール、イソプロピルアルコール等)、ゲル化剤(例えば、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、エチルセルロース等)、中和剤(例えば、トリエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン等)、界面活性剤(例えば、モノステアリン酸ポリエチレングリコール等)、ガム類、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0169]

クリーム剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融または乳化させて調製される。クリーム基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸エステル、低級アルコール、炭化水素類、多価アルコール(例えば、プロピレングリコール、1,3ーブチレングリコール等)、高級アルコール(例えば、2-ヘキシルデカノール、セタノール等)、乳化剤(例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、脂肪酸エステル類等)、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。【0170】

湿布剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させ、練合物とし支持体上に展延塗布して製造される。湿布基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、増粘剤(例えば、ポリアクリル酸、ポリビニルピロリドン、アラビアゴム、デンプン、ゼラチン、メチルセルロース等)、湿潤剤(例えば、尿素、グリセリン、プロピレングリコール等)、充填剤(例えば、カオリン、酸化亜鉛、タルク、カルシウム、マグネシウム等)、水、溶解補助剤、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

貼付剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させ、支持体上に展延塗布して製造される。貼付剤用基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高分子基剤、油脂、高級脂肪酸、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

リニメント剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物を水、アルコール(例えば、エタノール、ポリエチレングリコール等)、高級脂肪酸、グリセリン、セッケン、乳化剤、懸濁化剤等から選ばれるもの単独または2種以上に溶解、懸濁または乳化させて調製される。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0173]

[0171]

[0172]

噴霧剤、吸入剤、およびスプレー剤は、一般的に用いられる希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第 2,868,691号および同第3,095,355 号に詳しく記載されている

[0174]

非経口投与のための注射剤としては、溶液、懸濁液、乳濁液および用時溶剤に溶解または懸濁して用いる固形の注射剤を包含する。注射剤は、ひとつまたはそれ以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。溶剤として、例えば注射用蒸留水、生理食塩水、植物油、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、エタノールのようなアルコール類等およびそれらの組み合わせが用いられる。さらにこの注射剤は、安定剤

、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸、ポリソルベート80(登録商標)等)、懸濁化剤、乳化剤、無痛化剤、緩衝剤、保存剤等を含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか無菌操作法によって製造される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の注射用蒸留水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

[0175]

非経口投与のための点眼剤には、点眼液、懸濁型点眼液、乳濁型点眼液、用時溶解型点 眼液および眼軟膏が含まれる。

[0176]

これらの点眼剤は公知の方法に準じて製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。点眼剤の溶剤としては、例えば、滅菌精製水、生理食塩水、その他の水性溶剤または注射用非水性用剤(例えば、植物油等)等およびそれらの組み合わせが用いられる。点眼剤は、等張化剤(例えば、塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、緩衝化剤(例えば、リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、界面活性化剤(例えば、ボリソルベート80(商品名)、ステアリン酸ポリオキシル40、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等)、安定化剤(例えば、クエン酸ナトリウム、エデト酸ナトリウム等)、防腐剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、パラベン等)等などを必要に応じて適宜選択して含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか、無菌操作法によって調製される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の滅菌精製水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

[0177]

非経口投与のための吸入剤としては、エアロゾル剤、吸入用粉末剤または吸入用液剤が含まれ、当該吸入用液剤は用時に水または他の適当な媒体に溶解または懸濁させて使用する形態であってもよい。

[0178]

これらの吸入剤は公知の方法に準じて製造される。

[0179]

例えば、吸入用液剤の場合には、防腐剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、着色剤、緩衝化剤(例えば、リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、等張化剤(例えば、塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、増粘剤(例えば、カリボキシビニルボリマー等)、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

[0180]

吸入用粉末剤の場合には、滑沢剤(例えば、ステアリン酸およびその塩等)、結合剤(例えば、デンプン、デキストリン等)、賦形剤(例えば、乳糖、セルロース等)、着色剤、防腐剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

【0181】

吸入用液剤を投与する際には、通常噴霧器(例えば、アトマイザー、ネブライザー等)が使用され、吸入用粉末剤を投与する際には、通常粉末薬剤用吸入投与器が使用される。 【0182】

非経口投与のためその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、常法により処方される直腸内投与のための坐剤および腟内投与のためのペッサリー等が含まれる。

【発明の効果】

[0183]

一般式(I)で示される本発明化合物は、例えばCXCR3拮抗作用を有することから、CXCR3介在性疾患の予防および/または治療剤として有用である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0184]

以下、本発明を詳述するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[生物学的実施例]

一般式(I)で示される本発明化合物が、CXCR3拮抗作用を有すること、エフェクター細胞の機能を阻害することは、例えば、以下の実験によって証明された。 【0185】

全体の操作は、基本的な生物学的手法に基づき、常法となっている方法を活用した。また、本発明の測定方法は、以下のように、本発明化合物を評価するために、測定精度の向上および/または測定感度の改良を加えたものである。以下に詳細な実験方法を示した。生物学的実施例1:ヒトTh1様分化細胞を用いたIP-10またはI-TAC/CXCR3誘発細胞遊走

実施

1-1:細胞調製

ヒト健常人ボランティアよりへパリン加採血し、末梢血単核球(PBMC)を遠心管(リンフォプレップチューブ: Lympho prep tube (Nycomed Pharma))を用いた密度勾配遠心分離法により単離した。PBMCから、ヒトT細胞CD4サブセットカラムキット(Hu man T Cell CD4 Subset Column Kit)を用いたネガティブセレクション法によりヒトCD4陽性T細胞を単離した。この細胞を用いて以降の実験を行なった。

[0186]

抗CD3抗体(2μ g/mL)でプレコートした24穴プレートにヒトCD4陽性T細胞を 3×10^6 cells/2mL/weliの細胞密度で播種し、抗CD28抗体(1μ g/mL)、IL-2(4ng/mL)、IL-12(5ng/mL)および抗IL-4抗体(1μ g/mL)の存在下で37 $\mathbb C$ 、 CO_2 インキュベーターにて3日間培養した。ここで用いた抗ヒトCD3抗体でコートした24穴プレートは、 $37\mathbb C$ で2時間、抗ヒトCD3抗体であるOKT-3(2μ g/mL)でコートすることにより作成した。細胞を回収洗浄した後、10vol%ウシ胎児血清含有RPMI1640培地(10mmol/L HEPES/1vol%、Antibiotic-Antimycotic)に懸濁した。抗CD3抗体でコートしていないウェルに細胞を 3×10^6 cells/2mL/wellの細胞密度で移し、1L-2(1ng/mL)存在下で $37\mathbb C$ 、 CO_2 インキュベーターにて5日間培養し、ヒト1年か化細胞を調製した。この一連の刺激は数回繰り返しても良い。

1-2:In Vitro細胞遊走

トランスウェルの下室にIP-10またはI-TAC含有溶液(30nmol/L)を含む上記培地300 μ L、最終濃度の2倍濃度の被験薬溶液(DMSO終濃度0.3%)を含む上記培地300 μ Lの計600 μ Lを添加し、フィルターを装着した。コントロール群は、ケモカイン非含有溶液(DMSO終濃度0.3%)を含む上記培地300 μ Lを添加した。上室には調製したヒトTh1様分化細胞(1×10^6 cells/well) 50μ Lと最終濃度の2倍濃度の被験薬溶液を含む上記培地 50μ Lの計 100μ Lを添加し、37 $\mathbb C$ 、 CO_2 インキュベーターにて90分静置した。反応後、遊走していない上室の細胞液を吸引除去し 20μ mol/L エチレンジアミン四酢酸ナトリウム/リン酸緩衝生理食塩液を 100μ L添加して、 $4\mathbb C$ $\mathbb C$

[0187]

その結果、本発明化合物は、30µMで50%以上の阻害を示した。

[製剤例]

製剤例1:

1-(4-70モフェニル) -2-[2-(4,5-9)ヒドロ-1 H-4ミダゾール-2-4ル) -1, 2-4ヒドロフタラジン-1-4ル] エタノン (100g)、カルボキ

シメチルセルロースカルシウム (20.0g)、ステアリン酸マグネシウム (10.0g)、および微結晶セルロース (870g) を常法により混合した後打錠して、一錠中に 10mgの活性成分を含有する錠剤 1 万錠を得た。

製剤例2:

1-(4-)プロモフェニル) -2-[2-(4,5-)ジヒドロー1 H-4ミダゾールー 2-4ル) -1, 2-ジヒドロフタラジン-1-4ル] エタノン(200 g)、マンニトール(2 k g)および蒸留水(5 O L)を常法により混合した後、除塵フィルターでろ過し、5 m 1 ずつアンプルに充填し、オートクレーブで加熱滅菌して、1 アンプル中20 m gの活性成分を含有するアンプル1 万本を得た。

【産業上の利用可能性】

[0188]

一般式(I)で示される本発明化合物は、CXCR3拮抗作用を有することから、CXCR3が関与する疾患、すなわちCXCR3介在性疾患に対する予防および/または治療剤として有用である。そのため、本発明化合物は、医薬品として利用可能である。

(51) Int. Cl. ⁷					FΙ						テーマコード(参考))
A 6 1 P	3/10				A	61F	3/:	10				
A 6 1 P	9/10				A	61F	9/	10	101			
A 6 1 P	13/12				A	61F	13/	12				
A 6 1 P	17/00				A	61F	17/0	00				
A61P	19/02				Α	61F	19/0	02				
A 6 1 P	27/14				Α	61F	27/	14				
A 6 1 P	29/00				Α	61F	29/0	00				
A 6 1 P	31/12				A	61F	29/0	00	101			
A 6 1 P	31/18				A	61F	31/3	12				
A61P	35/00				A	61F	31/	18				
A61P	35/02				A	61 F	35/0	00				
A 6 1 P	35/04				A	61F	35/0	02				
A61P	37/02				A	61 F	35/0)4				
A 6 1 P	37/06				A	61F	37/0	02				
A61P	37/08				A	61F	37/0)6				
A61P	43/00				Α	61 P	37/0	28				
					A	61 F	43/0	00	1 1 1			
					A	61P	43/0	00	123			
Fターム(参考	+) 4C084										MA43	
				MA59					ZA452			
					ZB072	ZB082	ZB112	ZB132	ZB152	ZB272	ZB332	
			ZC422									
	4C086		BC41				MAO4				MA32	
			MA37		MA43	MA52	MA58	MA59	MA63		NA15	
		ZA36	ZA45		ZA68	ZA81	ZA89	ZA96	ZB07	ZB08	ZB11	
		ZB13	ZB15	ZB27	ZB33	ZC35	ZC42	ZC55				

【要約の続き】

[例えば、ウィルス性疾患、エイズ痴呆症等]等の疾患の予防および/または治療に有用である。 【選択図】 なし